

LYSVULPEN, peroralin  suspensija

Autorisert

- Rabies virus, strain SAD Bern, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LYSVULPEN, peroralin  suspensija

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

rev

m rhund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

18000000.00 Vevskultur infeksiøs dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

rev

-

mårhund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07BD

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bioveta a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

23/09/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/99/0942/001-010

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/07/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100365>